1/5/1

Derwent WPI

(c) 2007 The Thomson Corporation. All rights reserved.

0001275031

WPI Acc no: 1977-12951Y/197708

Prepn. of antiviral benzimidazolyl urea derivs. - by redn. of (5)-nitro-benzimidazoles and reacting with iso(thio)cyanates

Patent Assignee: WILLITZER H (WILL-I)

Patent Family (1 patents, 1 countries)

Patent Number	Kind		Application Number	Kind	Date	Update	Туре
DD 123466	A	19761219	DD 189775	A	19751201	197708	В

Alerting Abstract DD A

Prepn. of benzimidazoyl-urea derivs. (I): (where R1 is alkyl, aralkyl or aryl; R2 is alkyl, Aralkyl, aryl, CH2CH2OH, CH2CH2CN, CH2CH2COOH or CH2CH2COOR (R = alkyl); R3 is alkyl, aryl, CH2CH2COOR, CH2CH2CH2COOR or substd. aminoethyl; X = O or S) comprises first catalytically hydrogenating a soln. of a 5-nitrobenzimidazole of formula (II): The catalyst is then filtered off and the soln. reacted with R1NCX.

Cpds. (I) have antiviral activity, e.g. against mengo virus. In an example N-n-butyl-N'-(2-ethyl-1propyl-5-benzimidazoly)-thiourea is prepd. by hydrogenating 5-nitro-2-ethyl-1-propylbenzimidazole with Raney Ni in EiOH and treating with n-butyl isothiocyanate.

Title Terms /Index Terms/Additional Words: PREPARATION; ANTIVIRAL; BENZIMIDAZOLYL; UREA; DERIVATIVE; REDUCE; NITRO; REACT; ISO; THIO

## Class Codes

## International Patent Classification

IPC	Class Level	Scope	Position	Status	Version Date
C07D-235/06; C07D- 049/38			Secondary		"Version 7

File Segment: CPI

DWPI Class: B02; C02

Manual Codes (CPI/A-N): B06-D05; B12-A06; C06-D05; C12-A06

Deutsche

Demokratische Republik

PATENTSCHRIFT | 123 466

Zusatzpatent zum Patent: -

Anmeldetag: 01.12.75 (WP C 07 d / 189 775)

Priorität:

Int. Cl.: C 07 d, 49/38

Int. Cl.2; C 07 D. 235/06

für Erfindungs-

und Patentwesen

Ausgabetag: 20.12.76

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

Willitzer, Dipl.-Chem. Horst, Bräuniger, Prof. Harald; Engelmann, Dipl.-Chem. Dr.rer.nat. Dietmar, Krebs, Dietrich;

Ozegowski, Dipl.-Chem. Dr.rer.nat. Werner; Tonew, Dipl.-Biologe Dr.rer.nat. Marion

inhaher:

Erfinder:

Verfahren zur Herstellung virostatisch wirksamer 5-substituierter Benzimidazol-harnstoffe

123 466

(52) Ag 141 76 DDR - 7215

10 Seiten



Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung virostatisch wirksamer 5-substituierter Benzimidazol-hernstoffe der allgemeinen Formel I,

$$\mathbb{R}_1 \text{-NE-Q-NE}$$

$$\mathbb{X}$$

$$\mathbb{X}$$

$$\mathbb{R}_3$$

$$\mathbb{R}_3$$

in der R<sub>1</sub> = Alkyl, Aralkyl oder Aryl, R<sub>2</sub> = Alkyl, Aralkyl, Aryl, B-Hydroxyäthyl, B-Cyanäthyl, B-Carboxyäthyl oder B-Carboalkoxyäthyl, R<sub>3</sub> = Alkyl, Aryl, B-Carboalkoxyäthyl, B-Carboalkoxypropyl oder substituiertes Aminomethyl, und X = O oder S bedeuten.

Es ist bekannt, daß Benzimidazol-2-harnstoffe durch Umsetzung von 2-Aminobenzimidazol mit geeignet substituierten Isocyanaten, Isothiocyanaten, Thiocarbamoylchloriden oder Carbamoylchloriden hergestellt werden können und daß diese in der R<sub>2</sub> = Alkyl, Arelkyl, Aryl, B-Eydroxyäthyl, 8-Cyanäthyl, B-Carboxyäthyl oder B-Carboalkoxyäthyl und R<sub>3</sub> = Alkyl, Aryl, B-Carboalkoxyäthyl, B-Carboalkoxypropyl bedeuten, in einem Lösungsmittel, vorzugsweise Athanol, auflöst, katalytisch zu den entsprechenden 1.2-disubstituierten 5-Aminobenzimidazolen hydriert, vorzugsweise unter Verwendung von Raney-Nickel, vom Katalysator abfiltriert und die erhaltene Lögung mit Verbindungen der allgemeinen Formel III,

R\_-N=C=X

(III)

wobei R<sub>1</sub> = Alkyl, Aralkyl oder Aryl, und X = 0 oder S bedeuten, in an sich bekannter Weise reagieren läßt.

Die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen sind neu und zeigen virostatische Wirksamkeit, z. B. gegen Mengo-Virus (Tabelle 1). zur Bekämpfung von Infektionen, die durch Coxeackie A 21-Viren hervorgerufen werden, verwendet werden können.

Eine virostatische Wirksamkeit der Benzimidazol-2-harnstoffe gegenüber Mengo-Virus wurde nicht beschrieben.

Die Erfindung bezweckt die Herstellung virostatisch wirksamer 5-substituierter Benzimidazol-harnstoffe.

Aufgabe der Erfindung ist es, ein Verfahren zur Umsetzung von 1.2-disubstituierten 5-Amino-benzimidazolen mit geeignet substituierten Isocyanaten oder Isothiocyanaten zu den virostatisch wirksemen 5-substituierten Benzimidazol-harnstoffen zu beschreiben.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der allgemeinen Formel I.

in der R<sub>1</sub> = Alkyl, Aralkyl oder Aryl, R<sub>2</sub> = Alkyl, Aralkyl, Aryl, B-Eydroxyäthyl, B-Cyanäthyl, B-Carboxyäthyl oder
B-Carboalkoxyäthyl, R<sub>3</sub> = Alkyl, Aryl, B-Carboalkoxyäthyl,
B-Carboalkoxypropyl oder substituiertes Aminomethyl, und
X = 0 oder S bedeuten, erhalten werden, wenn man 1.2-disubstituierte 5-Nitro-benzimidazole der allgemeinen Formel II,

Benzimida	Benzimidazolylbarnstoffe bzwthioharnstoffe	wthiohar	nstoffe	Agardiffu	ssionsple	Agardiffussionsplaquebemmtest	Virusez	Virusertragshemmtest	mtest
				Testkonz.	Radiu	Radius in mm	MTD <sup>2</sup> )	Hemmwirk, in	1
					Hemmhof	Hemmhof Toxisch, Hof	L/ Tomn/	Logao	*
æ	щv		M	,				= ()	
C <sub>6</sub> E <sub>5</sub>	1-6,H9	0 <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		5 mmo1/1	· 60	٣	100	3,47	. 66
O <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	-ов <sub>2</sub> -ов <sub>2</sub> -со <sub>2</sub> св <sub>3</sub>	H.	•	=	80	-	ጸ	2,08	99,17
0.3E7	C3H7 C2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	, (3)	:	6	0	88	2,42	99,65
0, Hg	0 <sub>3</sub> E <sub>7</sub>	C2H2	σ2		۶		8	2,71	99,80
CGE5-CH2-	0.347	02H5	82	=	w.	0	ደ	0,83	85,20
010 <sup>E</sup> 7 1)	0.3H7	°2H5	82	=	CI	•	100	2,46	99,65
04Hg	1-04H9	$c_2^{\rm H_5}$	82		<b>60</b>	4	96	2,8	99,84
06H5-CH2-	1-03H2	0 <sub>2</sub> 분	σ,	÷.	. 21	0	8	1,2	93,69
C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	o <sub>6</sub> E <sub>5</sub> c	OEZ-CEFCOS-CEFS	0		7	0	!	,	1
CGH5-CH2	-сн <sub>2</sub> -сн <sub>2</sub> -со <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	он <sub>3</sub>	ω.	10 mg/m1	C	ผ	1.	1	1
O <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	-сн2-сн2-со <sub>2</sub> сн3	e,	62		₽	0	. 1	. 1	'
ceR5	O3H2	C2H5	•	å ∀	6	m	ľ	ı	· ·
1/4 -Naphthyl	thyl	2) Maximal	tolerier	te Dosis f	ir FL (n	2) Maximal tolerierte Dosis für FL (menschl., permenente amnion-Zellen)	nente Am	olon-Zell	(iii

2) Maximal tolenierte Dosts für FL (menschl., permenente Amnion-Zellen)

Die Erfindung soll nechstehend an einigen Ausführungsbeispielen näher erläutert werden:

- 1. N-n-Butyl-N'-[2-äthyl-1-propyl-benzimidazolyl-(5)] thioharnstoff
  - 5,82 g (0,025 Mol) 5-Nitro-2-äthyl-1-propyl-benzimidazol werden in 50 ml abs. Ithanol gelöst, Raney-Nickel zugegeben und bis zur Aufnahme der theoretischen Menge Wesserstoff bei Normaldruck und Raumtemperatur hydriert. Pann wird filtriert und die Lösung mit 2,9 g (0,025 Mol) n-Butylisothicoyanat versetzt und 1 Std. unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Eindampfen der Lösung werden 5,5 g = 70 % d. Th. N-n-Butyl-N'-[2-äthyl-1-propyl-benzimidazolyl-(5)]-thioharnstoff erhälten. Durch Umkristallisation aus wässrigem Äthanol erhält man ferblose Kristalle vom Schmp. 169-171°.
- 2. 3-[5-(3-Phenyl-thioureido)-2-āthyl-benzimidazolyl-(1)] propionsäure
  - 5,93 g (0,025 Mol) 3- [5-Nitro-2-äthyl-benzimidszolyl-(1)] propionsäure werden in 100 ml abs. Methanol gelöst, Raney-Nickel zugegeben und bis zur Aufnehme der theoretischen Menge Wasserstoff bei Normaldruck und Raumtemperatur hydriert. Dann wird filtriert und die Lösung mit 3,47 g (0,025 Mol) Phenylisothiocyanat versetzt und 1 Std. am Rückfluß erhitzt. Beim Stehen im Kühlschrank kristalli-

sieren 4,8 g = 53 % d. Th. 3-[5-(3-Phenyl-thioureido)-2-äthyl-benzimidezolyl-(1)] -propionsäure aus. Durch Umkristallisation aus einem Kthenol/Dimethylformamid-Gemisch erhält man farblose Kristalle vom Schmp. 217-218°

 N-(B-Phenyläthyl)-N'-[2-äthyl-4-propyl-benzimidazolyl-(5)]-thioharnstoff

5,82 g (0,025 Mol) 5-Nitro-2-äthyl-1-propyl-benzimidazol werden in 50 ml abs. Athanol gelöst, Raney-Nickel zugegeben und bis zur Aufnalme der theoretischen Menge Wasserstoff bei Normaldruck und Raumtemperatur hydriert.

Dann wird vom Katalysator abfiltiert und die Lösung mit 4,08 g (0,02 Mol) 8-Phenyläthyl-isothiocyanat versetzt und 1 Std. unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Eindampfen der Lösung werden 5,6 g = 61 % d. Th. N-(8-Phenyläthyl)-N'-[2-äthyl-1-propyl-benzimidazolyl-(5)]-thioharnstoff erhalten. Durch Umkristallisation aus wässrigem Athanol erhält man farblose Kristalle vom Schmp. 170°.

4. N-(2-Naphthyl)-N'-[2-äthyl-1-benzyl-benzimidazolyl-(5)]

2,81 g (0,01 Mol) 5-Nitro-2-äthyl-1-benzyl-benzimidazol werden in 60 ml abs. Athanol gelöst, Reney-Nickel zugegeben und bis zur Aufnahme von 0,03 Mol Wasserstoff bei Normaldruck und Raumtemperatur hydriert. Dann wird filtriert und die Lösung mit 1,69 g (0,01 Mol) 2-Naphthylisocyanat versetzt und 1 Std. am Rückfluß erhitzt. Nach dem Eindampfen der Lösung werden 2,4 g = 57 % d. Th. N-(2-Naphthyl)-N'-[2-äthyl-1-benzyl-benzimidazolyl-(5)] harnstoff erhalten. Durch Umkristallisation aus einem Äthanol/Dimethylformamid-Gemisch erhält man farblose Kristalle vom Schmp. 201-202°.

 1-Methyl-2-(di-n-butylaminomethyl)-5-(3'-phen-ltbiourcido)benzimidazol

7,95 g (0,025 Mol) 1-Methyl-2-(di-n-butyleminomethyl)-5nitro-benzimidazol warden in 100 ml Essigester-Methanol (1:1)
gelöst und mit Esser-Bickel bei Normaldruck und Raumtemperatur hydriert. Dann strd der Katalysstor abfiltiert und das
Filtrat i. Vak. eingesugs. Zur Reinigung löst man den Rückstand in Chloroform und Väßt diese Lösung über eine mit
Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>-neutral gefüllte Chromatographiersäule laufen. Das
Eluat wird i. Vak. eingeengt. Nach Abkühlung kristellisiert
der Rückstand. Man erhält 6,0 g = 83 % d. Th. der Aminoverbindung, die bei 56-60° C. schmilzt.

Zur weiteren Umsetzung werden 6 g (0,021 Mol) 1-Methyl-2-(di-n-butylaminomethyl)-5-amino-benzimidazol in 50 ml wasserfreiem Aceton gelöst, mit 2,85 g (0,021 Mol) Phenylisothio-cyanat versetzt und 1 Std. am Rückfluß erhitzt. Beim Stehen im Kühlschrank kristallisieren 5,5 g = 62 % d. Th. 1-Methyl-2-(di-n-butylaminomethyl)-5-(3-phenylthioureido)-benzimidazol aus. Durch Umkristallisation aus wässrigem Athenol erhält man farblose Kristalle vom Schmp. 136-138°.

## Patentanspruch

Verfahren zur Herstellung virostatisch wirksamer 5-substituierter Benzimidazol-harnstoffe der allgemeinen Formel I,

in der R<sub>1</sub> = Alkyl, Arelkyl oder Aryl, R<sub>2</sub> = Alkyl, Arelkyl, Aryl, B-Hydroxyäthyl, B-Cyanäthyl, B-Carboxyäthyl oder B-Carboalkoxyäthyl, R<sub>3</sub> = Alkyl, Aryl, B-Carboalkoxyäthyl, B-Carboalkoxypropyl oder substitutiertes Aminomethyl, und X = O oder S bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß man 1.2-disubstitutierte 5-Nitro-benzimidazole der allgemeinen Formel II,

in der R<sub>2</sub> = Alkyl, Arelkyl, Aryl, B-Hydroxyäthyl, B-Cyanäthyl, B-Cerboxyäthyl oder B-Cerboalkoxyäthyl und R<sub>3</sub> = Alkyl, Aryl, B-Cerboalkoxyäthyl, B-Cerboalkoxypropyl oder substitutiertes Aminomethyl bedeuten, in einem Lösungsmittel, vorzugsweise Äthanol, auflöst, katelytisch zu den entsprechenden 1.2-disubstitutierten 5-Amino-benzimidazolen hydriert, vorzugsweise unter Verwendung von Raney-Nickel, vom Katelysator abfiltriert

und die erhaltene Lösung mit Verbindungen der allgemeinen Formel III.

L-N=C=X (III

wobei  $R_1$  = Alkyl, Aralkyl oder Aryl und X = 0 oder 8 bedeuten, reagieren läßt.